PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-213279

(43)Date of publication of application: 28.08.1989

(51)Int.CI.

CO7D401/04 A61K 31/445 CO7D211/26 CO7D211/72 CO7D401/14 CO7D401/14

(21)Application number: 63-332753

(71)Applicant:

BOC GROUP INC:THE

(22)Date of filing:

28.12.1988

(72)Inventor:

KUDZMA LINAS V

SPENCER H KENNETH

(30)Priority

Priority number: 87 139895

Priority date: 31.12.1987

Priority country: US

(54) 4-HETEROHEXACYCLIC-4-(N-(PHENYL)AMIDO) PIPERIDINE DERIVATIVE, PHARMACEUTICAL COMPOSITION AND METHOD EMPLOYING SUCH COMPOUND

(57) Abstract:

NEW MATERIAL: A compd. of formula I [wherein R1 is pyridyl; R2 is phenyl optionally substd. with halogen; R3 is lower alkyl; L is (4,5-dihydro-5-oxy-1H- tatrazolyl)lower alkyl which may be substd. with phenyl-lower alkyl, pyrazolyl- lower alkyl or lower alkyl at 4-position], its optically active isomer and/or its acid addition salt.

EXAMPLE: 1-(2-Phenylethyl)-4-(2-pyridyl)-4-(N-phenyl-propionamido) piperidine.

USE: It is useful as a drug having sedative and anesthetic properties. Particularly, it can be used for a patient having coronaritis.

PROCESS: A compd. of formula III is obtained from a piperidone deriv. of formula II as a starting material according to the reaction equation. The compd. of formula III is allowed to react with an acid halide of the formula R3(COCI) or an acid anhydride of the formula, (R3CO)2O to obtain a compd. of formula I.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

⑩公開特許公報(A) 平1-213279

®Int. Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	@公開	平成1年(1989)8月28日
C 07 D 401/04	2 1 1	6761-4C		
A 61 K 31/445 C 07 D 211/26	AAH	7242-4 C 7242-4 C		
211/72 401/14	2 3 1 2 5 7	6761-4C 6761-4C審査請求	未請求	請求項の数 18 (全10頁)

4 – 6 員複素環ー 4 – 〔N – (フエニル)アミド〕ピペリジン誘導 69発明の名称

体並びにこのような化合物を用いる製薬組成物及び方法

②特 願 昭63-332753

顧 昭63(1988)12月28日 223出

優先権主張

アメリカ合衆国 ニュージャージー州 07922 ノース リナス ヴィ クズマ @発 明 者

パーゲン ブールヴアード イースト 7435

アメリカ合衆国 ニュージヤージー州 07928 チヤータ エイチ ケニス スペ 明者 ⑫発

ム ヒルトツブ テラス 35 ンサー

アメリカ合衆国 ニュージヤージー州 07645 モントベ ピーオーシー インコ 願人 勿出

イル チエスナット リッヂ ロード 85番

ーポレーテツド 外8名 弁理士 中村 稔 個代 理 人

明細書の浄雲(内容に変更なし)

明知

4-6員復素環-4-(N-1. 発明の名称

> (フェニル) アミド) ピペリジ ン誘導体並びにこのような化合

物を用いる製薬組成物及び方法

2.特許請求の範囲

(1) 式

$$R^2 - C - N$$

$$R^2 - C - N$$

$$R^2 - C - N$$

(式中,R'はピリジルであり,R*は置換もしく は無置換フェニルであり置換基はハロゲン原子 であり、Rさは低級アルキルであり、且つLはフ ェニル低級アルキル、ピラブリル低級アルキル。 または4-位で低級アルキルで置換されてもよ い(4,5-ジーヒドロー5-オキシー1H-テトラゾリル)低級アルキルである)の化合物。 その光学活性異性体、及び/またはそれらの製 薬的に許容し得る酸付加塩。

- (2) R'が2-ピリジルである請求項2記載の化合
- (3) 1-(2-フェニルエチル)-4-(2-ピ リジル) - 4 - (N-フェニル-プロピオンア ミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項2 記載の化合物。
- (4) 1-(2-フェニルエチル) 4-(2-ビ リジル) - 4 - (N - (2 - フルオロフェニル) プロピオンアミド)ピペリジンまたはその塩を 含む請求項2記載の化合物。
- (5) 1- [2-(4-エチルー4, 5-ジヒドロ - 5 - オキソー 1 H - テトラゾールー 1 - イル) エチル) - 4 - (2 - ピリジル) - 4 - (N -フェニルプロピオンアミド) ピペリジンまたは その塩を含む請求項2記載の化合物。
- (6) 1-(2-(4-エチル-4,5-ジヒドロ - 5 - オキソー 1 H - テトラゾールー 1 - イル) エチル) - 4 - (2 - ピリジル) - 4 - (N -(2-フルオロフェニル) プロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項2記載の

化合物。

- (7) 1-[2-(1H-ピラゾール-1-イル) エチル]-4-(2-ピリジル)-4-[N-(2-フルオロフェニル)プロピオンアミド] ピペリジンまたはその塩を含む請求項2記載の 化合物。
- (8) 1-〔2-(1H-ピラゾールー1ーイル) ェチル〕-4-(2-ピリジル)-4-(N-フェニループロピオンアミド)ピペリジンまた はその塩を含む請求項2記載の化合物。
- (9) 無器性の製薬的に許容し得る担体及び式

$$R^2 C R^1$$

(式中、R'はピリジルであり、R'は置換もしくは無置換フェニルであり置換基はハロゲン原子であり、R'は低級アルキルであり、且つしはフェニル低級アルキル、ピラゾリル低級アルキル、または4-位で低級アルキルで置換されてもよ

い(4,5-ジーヒドロー5-オキシー1 Hーテトラゾリル)低級アルキルである)の化合物、その光学活性異性体、及び/またはそれらの製薬的に許容し得る酸付加塩の治療に有効な量を含むことを特徴とする、麻酔性、拮抗性、及び/または鎮痛性の組成物。

- 00 R'が2-ピリジルである請求項9記載の組成
- 00 1-(2-フェニルエチル)-4-(2-ピリジル)-4-(N-フェニル-プロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項9
 記載の組成物。
- (2) 1 (2 フェニルエチル) 4 (2 ピリジル) 4 (N (2 フルオロフェニル) プロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項9配載の組成物。
- (3) 1-(2-(4-エチル-4, 5-ジヒドロ -5-オキソー1H-テトラゾール-1-イル) エチル) -4-(2-ピリジル) -4-(N-フェニルプロピオンアミド) ピペリジンまたは

その塩を含む請求項9記級の組成物。

- 04 1- (2- (4-エチル-4.5-ジヒドロ -5-オキソー1H-テトラゾール-1-イル) エチル) -4- (2-ピリジル) -4- (N-(2-フルオロフェニル) プロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項 9 記載の 組成物
- 四 1-(2-(1H-ピラゾール-1-イル) エチル)-4-(2-ピリジル)-4-(N-(2-フルオロフェニル) プロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項 9 記載の 組成物。
- (B) 1-(2-(1 H-ピラゾール-1-イル) エチル) -4-(2-ピリジル) -4-(N-フェニループロピオンアミド) ピペリジンまた はその塩を含む請求項9配載の組成物。

07) 式

$$B_{s} - C - N$$

$$0$$

$$B_{t}$$

$$0$$

(式中、R*はピリジルであり、R*は置換もしくは無置換フェニルであり置換基はハロゲン原子であり、R*は低級アルキルであり、且つしはフェニル低級アルキル・ピラゾリル低級アルキル・記換されてもよい(4、5-ジーヒドロー5-オキシー1 Hーテトラゾリル) 低級アルキルである) の化合物、その光学活性異性体、及び/またはその製薬的に許容し得る酸付加塩の鎮痛有効量を哺乳類に投与することを特徴とする、哺乳類に痛覚消失を与える方法。

図 R'が2 − ピリジルである請求項16記載の方 法。

3.発明の詳細な説明

(発明の産業上の利用分野)

本発明は4-複索環-4-(N-(フェニル) アミド) ピペリジン誘導体及びこのような化合物 を使用する方法及び組成物に関する。特に、この 新規な類の化合物は、望ましい鎮痛性及び麻酔性 をもつことがわかった。

(従来の技術及び解決すべき課題)

幾つかの特許が鎮痛活性を有する或種の N - フェニル - N - (4 - ピペリジニル) アミドを開示している。例えば、幾つかこのような化合物が米国特許第 3,164,600 号及び同第 3,998,834 号に開示されている。米国特許第 3,164,600 号はピペリジン環の 4 位が低級アルキルで置換されている。このような化合物を開示している。

S. マッケルバイン (McBlvain) らの論文 (JACS, 80巻 (1958年)) によれば、或種の置換ピペリジンの4-位の変化は一般に一層少ないか、もしくは全くない鎮痛活性へと薄く。例えばマッケルバインらは、メチルをブチルに変え

上記の式(I)に於いて、R*はピリジルであり、R*が置換もしくは無置換フェニルであり、置換基がハロゲン原子であり、R*が低級アルキルであり、しはフェニル低級アルキル、 I位で低級アルキル基で置換されてもよい(4.5ージーヒドロー5ーオキシー I Hーテトラゾールー 1 ーイル) 低級アルキル及びピラゾリル低級アルキルを含む多種の基であってもよい。

本発明の範囲内にある好ましい類の化合物は、 式

(式中、R'がピリジルであり、 Xが水素またはフルオロ基であり、R³が1~4個の炭素原子の低級アルキルであり、Lがフェニル低級アルキル、ピラゾリル低級アルキルまたは4位で低級アルキル

ると痛覚脱失の程度に明白な効果がなく、4-フェニル置換基が著しい効果を生じないことを数示している。

(課題を解決するための手段)

本発明の化合物は効能のある鎮痛性及び麻酔性を有する。本発明の好ましい化合物は開乳類に投与されると筋肉協調の早期回復を含む迅速な回を可能にする。使用中の呼吸抑制はフェンタニル(fentanyl)の如き公知の静脈麻酔性に較べて比較的に低い。また心拍数減少及び動脈圧減少も一層少ない。従って本発明の化合物は特に冠状動脈炎(coronary)の患者に一層安全である。

式

$$R^{3} - C - N$$

$$R^{2} - C -$$

の化合物、その光学活性異性体、及び/またはそれらの製薬的に許容し得る酸付加塩が極めて望ま しい作用薬の性質を与えることが見い出された。

で置換された4.5-ジーヒドロー5-オキソー 1 H-テトラゾールー1-イルである)の化合物. その光学活性異性体及び/またはそれらの製薬的 に許容し得る酸付加塩である。

・上記の如く,本発明の化合物は.

式

(式中、R'はピリジルであり、R*は置換もしくは 無置換フェニルであり、R*は低級アルキルであり、 且つしはフェニル低級アルキル、ピラゾリル低級 アルキル、及び4-位で低級アルキルで置換され てもよい(4、5-ジーヒドロ-5-オキシー1 H-テトラゾリル)低級アルキルである)を有す る。

上記の化合物は製薬的に許容し得る酸付加塩. 光学活性異性体.及び/またはそれらのシス/ト ランス異性体の形態であってもよい. 好ましいB'基は2-ピリジルである。

好ましいB*基はフェニル及び2-フルオロフェニルである。

上記の式!中のR³基は低級アルキルである。好 適なR³基の例はメチル、エチル、プロピル、ブチ ル、ペンチルまたはヘキシルを含む。好ましいR³ 基はメチル及びエチルである。

好適な L 基は 2 - フェニルエチル、 1 - フェニル - 2 - プロピル、及び 2 - フェニル - 1 - プロピル、2 - (4 - エチル - 4、5 - ジーヒドロー5 - オキソー1H - テトラゾール - 1 - イル) エチル、及び 2 - (1H - ピラゾール - 1 - イル) エチルを含む。

低級アルキル基まはた低級アルコキシ基は、1~6個の炭素原子、好ましくは1~4個の炭素原子、 子を含む分岐もしくは非分岐の基を意味する。

本発明の化合物は遊離塩基の形態または無機酸、 例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸等 もしくは酢酸、トリフルオロ酢酸、プロピオン酸、 ヒドロキシ酢酸、メトキシ酢酸、安息香酸、クエ

水、注射用殺菌水、USP、エマルフォー(emulphor、商品名) - アルコールー水、クレモフォー (cremophor) - BL (商品名) または当業者に公 知のその他の担体を含む。

本発明の化合物は所望の治療効果を与えるのに 有効な量で哺乳類、例えば動物または人間に投与 し得る。上記の化合物は前記の担体中で静脈内投 与、筋肉内投与、または皮下投与し得る。また、

少くとも1個の不斉炭素原子を有する本発明の 化合物は光学活性異性体の形態で存在し得る。例 えば、Lが1ーフェニルー2ープロピル基である 化合物に於いて、ピペリジニル窒素に隣接する炭 器は不斉炭素であり、それ故このような化合物は 光学活性異性体(鏡像体)の形態で存在し得る。 このよな異性体は当業者に公知の技術によりラセ ミ混合物から単離し得る。

遊離塩基として調製される本発明の化合物は、 製薬的に許容し得る担体と、組合されて製薬組成 物を与えることができる。遊離塩基用の好適な担 体はプロピレングリコールーアルコール水、等張

これらの化合物は当業界で通常であるように投与 様式に好適な製薬的に許容し得る担体と共に経口 投与、舌下投与、直脇投与、または経皮投与し得

上記の如く、有効量の本発明の化合物が所望の 治療効果を得るために使用される。上記の化合物 の活性及び所望の治療効果の深部は変化するので、 化合物の使用投棄量も変化する。実際の投薬量は 思者の体重または特別な患者の個人的特質の如く 一般に認められる因子により決定される。かくし て、特別な患者(男性)の単位投棄量は開業医が 所望の効果を与えるように決定し得る程度

(0.00005 配/ml) に少なくともよい。

本発明の化合物は下記の公知のピペリドンを出 発物質として調製し得る。

例えば、化合物1-フェニルエチルー4-ピペ

リドンはA. H. ベケット (Becket), A. F. キャセイ (Casey) 及びG. キーク (kirk), J. Med.
Pharm. Chem. 1 巻、3 7 頁(1 9 5 9 年)により発表された操作に従って調製し得る。化合物に1ーベンジルー4ーピペリドンはC. R. ガネリン (Ganellin) 及びR. G. スピックヒ (Spickch), J. Med. Chem. 8 巻、6 1 9 頁(1 9 6 5 年)またはP. M. カラバテアス (Carabateas) 及びL. グランバッハ (Grumbach), J. Med. Pharm, Chem. 5 巻、9 1 3 頁(1 9 6 2 年)により記載された 操作により類似の方法で調製し得る。その他のし基をもつ化合物は、米国特許第 4.584.303号及び1 9 8 7 年 2 月 2 日に出願された米国特許出願第 0 0 9、8 5 7 号(両者とも本明細書に参考例として含まれる)に開示されたように調製し得る。

本発明の方法の一例に於いて、しーピペリドンはフェニルアミンと反応させることができ、生成シッフ塩基は更に例えば複素環リチウム剤と反応させて4 - 複素環-アミノピペリジンを得るか、あるいは置換複素環アミンが使用される場合には

相当する置換複素環化合物を得ることができる。 下記の反応式 (式中、R'は本発明に従って複素環 基を表わす) は、このような方法を説明する。

後者の化合物は、下記のように適当な酸ハロゲン化物、例えば R^a (COC1) または酸無水物 (R^a CO) $_{\pm}$ O と反応させてアミノ窒素に適当な R^a -CO-基を導入することができる。

$$L-N \xrightarrow{R^1} \xrightarrow{R^2COK \notin \mathcal{R}} ti$$

しは最初からフェニルメチルであってもよく。 しが最終生成物に於いてフェニルメチルでない場合には本発明の化合物を調製する一つの操作はベンジル基をひき続いて分離しそれを所望のし基で置換することである。例えば、本発明の化合物は、1 - ベンジルー4 - ピベリドンを出発物質とする場合には、以下の反応式により調製し得る。

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$$

L基を置換する別の方法は、α-クロローエチルクロロホルメートを用い続いてメタノリシスして脱ベンジル化することを伴なう。

ついで、下記のように、適当なし基が、後者の 化合物を適当な反応性分子しX(式中、Xは例え ば塩素、臭素またはヨウ素の如きハロケンである) と反応させることにより導入し得る。

$$L-N \longrightarrow \begin{bmatrix} R' & 0 \\ N-C-R^2 \end{bmatrix}$$

LXの反応は、アルカリ金属炭酸塩の如き適当な塩基の存在下で例えばN、N-ジメチルホルムアミド (DMF) またはアセトニトリルの如き不活性有機溶媒中で行ない得る。

また、本発明の化合物は、下記の反応式によりニトリル中間体を経由して調製し得る。

$$L = 0 + NeCN + H_{\pi}NR^{\pi}$$

残りの工程は上記のように進行してもよい。 以下の実施例は説明の目的で示されるものであ り本発明の化合物または組成物を限定するもので はない。

<u> 実施例 1</u>

良く通風されたフード中で脱イオン水680

a & 中のシアン化カリウム (110.5g. 1.69 モル)の溶液を室温で攪拌した。この溶液にメタ ノール320 m 2 中のアニリン (157.68. 1.69モル)を添加した。生成溶液を氷/水浴中 で冷却し12NHCL(140mL. 1.68モル) を冷却しながら(HCNに注意)滴下して添加し た。N-ベンジル-4-ピペリドン(320g. 1.69モル)を冷却しながら徐々に添加し、統い て反応混合物を室温に温めた。反応混合物を室温 で8日間攪拌した。攪拌を止めた時、反応混合物 は二層に分離した。水性メタノールの上層をデカ ントしてガム状固体を残した。イソプロパノール 200 mlをガム状残渣に添加し混合物を45分 間激しく攪拌した。微細固体が生成された。この 固体をろ過し、イソプロパノールで洗浄し炉 (50℃) 中で乾燥して所望のα-アミノニトリ ル288.2g (収率58.5%) を白色粉末として 得た。

実施例 2

2 - ブロモピリジン(11.17g, 70.6ミリ モル)を、アルゴン下で150 m & の無水の3: 2のTHF/ヘキサン中のブチルリチウム

ッシュクロマトグラフィーによりシリカゲル 6 0 (2 3 0 ~ 4 0 0 メッシュ) で精製し1:1の BtOAc/ヘキサンで溶出して純粋アミン 5.2 g (収率 5 0.2 %) を得た。

1 - ベンジル - 4 - (2 - ピリジル) - 4 - (N - フェニル)ピペリジン

NMR: 8.56 (d, 1H), 7.90~6.20 (m, 13H), 4.20 (プロード s, 1H), 3.50 (s, 2H), 2.90 ~ 1.80 (m, 8H) 融点 1 0 7 で。

実施例3

実施例2のアミン (4.5g. 13.1ミリモル)を無水プロピオン酸50 mlに溶解し、18時間加熱し返流させた。ついで反応を室温に冷却し無

水プロピオン酸を波圧で除去した。残渣を150mlのトルエン中に取り200mlの10% NaOH水溶液と共に1時間潤拌した。有機屑を分離しNazSO。で乾燥し濃縮して黒色の油を得た。この粗油をフラッシュクロマトグラフィーによりシリカゲル60(230~400メッシュ)で精製し1:1の EtOAc/ヘキサンで溶出して黄褐色の油(257g. 収率49%)としてアミドを得た。

1 - ベンジル - 4 - (2 - ピリジル) - 4 -(N - フェニルプロピオンアミド) ピベリジン 修酸塩のCHN(%)分析 計算値 C(%) 68.69, H(%) 6.38, N(%) 8.58

6.35,

8.33

68.46.

NMR:8.60 (d, 1H), 7.90~6.50 (m, 13H), 3.35 (s, 2H), 3.00~0.90 (複雜, 10H), 0.70 (t, 3H)

実施例 4

実施例3のアミド (1.96g. ミリモル)をメタノール50ml中に溶解し、活性炭担持20% Pd(011)。2gを添加した。溶液を加熱(40℃)しながら3.5kg/cd (50psi)のH2でパール (Parr)水素発生器で四時間振とうした。ついで反応を冷却し、ろ過し波圧で濃縮してノルー(nor-)化合物を淡黄色の油(1.39g,収率92%)として得た。

実施例 5

実測値

実施例4のノルー化合物(695mg、225ミリモル)をアセトニトリル50ml中に溶解した。この溶液を攪拌し、KiCO。(1.5g)及びフェニルエチルブロミド(600mg、3.24モル)を添加した。反応を2日間加熱して遅流させ、その後反応を冷却し、ろ過し減圧で濃縮させた。残液をシリカゲル60(230~400メッシュ)でクロマトグラフィーにかけ1:1の酢酸エチル/ヘキサンで溶出して所望の生成物を凝固性の油(513mg、収率55%)として得た。

1- (2-フェニルエチル) - 4- (2-ビリジル) - 4- (N-フェニルプロピオンアミド) ピペリジン

修 酸塩 (融点 1 9 3 ~ 1 9 4 ℃) の C H N (%) 分析

計算値 C(%) 69.16, H(%) 6.60, N(%) 8.34 実測値 69.16, 6.84, 8.43 NMR: 8.70 (d, 1H), 8.00~6.90 (m, 13H), 3.20~1.55 (複雑, 14H), 1.85 (t, 3H)

EDse値は、ドマー (Domer), フロイド(Floyd)
R. Animal Experiments in Pharma cological
Analysis, チャールズC. トーマス (Charles C,
Thomas), スプリングフィールド (Springfield),
1971, 283頁「「に記載されたマウス・ホット・プレート(mouse hot plate) 痛覚消失試験(58℃) から得られた。下記の妻」に示された化合物を、この操作により試験し、下記の妻」に示された鎮痛活性をもつことがわかった。

鎮痛俗性	融点(で) (EDse) W/kaスミ	193~194 0.013			216 0.01			166~167 0.438					180~181.5 0.115					180~182 0.059				183~184 0.167			
#\$	化合物	1. 1- (2-7x=nx+n) -4- (2-e9	ジル) -4- (N-フェニループロビオンアミド)	パムリジュウムオキサレート	2. 1- (2-7±=N15N) -4- (2-EY	ジル) - 4 - (N - (2 - フルオロフェニル) プ	ロピオンアミド) ピペリジニウムオキサレート	3. 1- (2- (4-エチル-4, 5-ジヒドロー	5ーオキソー1H-テトラゾールー1ーイル)エ	チル) -4- (2-ビリジル) -4- (N-フェ	ェルプロピオンアミド) どへリジュウムオキサレ	<u>.</u>	4. 1- (2- (4-IFN-4, 5-9EFロ-	5ーオキソー1Hーテトラゾールー1ーイル)エ	チル) -4- (2-ピリジル) -4- (N- (2	-フルオロフェニル) プロピオンアミド) ピペリ	ジュウムギキサレート	5. 1-(2-(1H-ビラゾール-1-4ル) エ	チル) - 4 - (2 - ピリジル) - 4 - (N - (2	-フルオロフェニル) プロビオンアミド) ピペリ	ジュウムオキサレート	6. 1-(2-(IH-ビラゾール-1-イル) エ	チル] - 4 - (2 -ピリジル) - 4 - (N-フェ	ュルプロピオンアミド) ピペリジニウムオキサレ	<u> </u>

本明細書に記載された態様は単に例示のためであり、当業者は本発明の精神及び範囲から逸脱せずに多くの変化及び変更をなし得ることが理解されよう。このような変化及び変更の全ては特許請求の範囲に記載された本発明の範囲内に含まれること意図される。

手 続 補 正 書 (方式) 2.2 平成元年 *月*元/

特許庁長官 吉田文 穀 殿

1. 事件の表示 昭和63年特許願第332753号

3.補正をする者

事件との関係 出願人

名 称 ピーオーシー インコーポレーテッド

4.代 理 人

住 所 東京都千代田区丸の内3丁目3番1号 毎年(代)211-8741

氏 名 (5995) 弁理士 中 村

ない。

5.補正命令の日付 自 発

6.補正の対象 明

7. 補正の内容 別紙のとおり

願書に最初に添付した明細書の浄書 小内室で変更なし)

手線湖正御

2.22 平成元年 **月**

特許庁長官 吉 田 文 敬 殿

1. 事件の表示 昭和63年特許額第332753号

2. 発明の名称 4 - 6 員復素環 - 4 - (N - (フェニル) アミド)ピペリジン誘導体並びにこのような化合物を用いる製薬組成物及び方法

3. 補正をする者

事件との関係 出願人

名 称 ピーオーシー インコーポレーテッド

4.代 理 人

住所 東京都千代田区丸の内3丁目3番1号

氏 名 (5995) 弁理士 中 村

B (1)

5. 補正命令の日付 自 発

6. (本補正により特許請求の範囲に記載された 請求項の数は合計「16」となりました。)

7. 補正の対象 明細杏の特許請求の範囲の機

8.補正の内容 別紙記載の通り



記載の化合物。

- (4) 1-(2-フェニルエチル) 4-(2-ビ リジル) - 4- [N-(2-フルオロフェニル) プロピオンアミド] ピペリジンまたはその塩を 含む請求項2記載の化合物。
- (5) 1- (2- (4-エチルー4、5-ジヒドロー5-オキソー1 Hーテトラゾールー1 ーイル) エチル] 4- (2-ピリジル) 4- (N-フェニルプロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項2記報の化合物。
- (6) 1- {2- (4-エチルー4.5-ジヒドロー5-オキソー1 H テトラゾールー1 イル)エチル] 4- (2-ピリジル) 4- [N-(2-フルオロフェニル)プロピオンアミド]ピペリジンまたはその塩を含む請求項2記載の化合物。
- (7) 1-[2-(1 H-ピラゾール-1-イル) エチル] - 4-(2-ピリジル) - 4-[N-(2-フルオロフェニル) プロピオンアミド] ピペリジンまたはその塩を含む請求項2記載の

特許請求の範囲

(1) 式

$$R^{3}-C - N - C - N - C$$

(式中、R'はビリジルであり、R'は置換もしくは無置換フェニルであり置換基はハロ 見かった。 は低級アルキルであり、且でのしなフェニル低級アルキル、ピラゾリル低級アルキルで置換されてもよい(4.5ージーとドロー5ーオもの出来的に許容し得る酸付加塩。

- (2) R' が 2 ピリジルである請求項 1 記載の化合物。
- (3) 1 (2 フェニルエチル) 4 (2 ピリジル) 4 (N フェニループロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項2

化合物。

- (B) 1-〔2-(1 H-ピラゾール-1 イル) エチル〕-4-(2-ピリジル)-4-(N-フェニループロピオンアミド)ピペリジンまた はその塩を含む請求項2記載の化合物。
- (9) 無 毒性の 製薬的に許容し得る担体及び式

(式中、R'はビリジルであり、R"は置換もしてくは無置換フェニルであり置換基はハロ見換を対してあり、R"は低級アルキルであり、且のでは級アルキルであり、ほ級アルキルではも一つでは級アルキルで置換キルでは扱アルキルではなアルキルである。ないでは、その光学活性異性体、及び一となりになる。ないないなどではのはない。

- CO R・が2ーピリジルである請求項9記載の組 pb thm
- 1 (2 フェニルエチル) 4 (2 ピリジル) 4 (N フェニループロピオンアミド) ピペリジンまたはその塩を含む請求項9
 記憶の組成物。
- (2) 1-(2-フェニルエチル)-4-(2-ピリジル)-4-[N-(2-フルオロフェニル)プロピオンアミド]ピペリジンまたはその塩を含む請求項9記載の組成物。
- C3 1-[2-(4-エチルー4.5-ジヒドロ -5-オキソー1 H-テトラゾールー1ーイル) エチル}ー4-(2-ピリジル)ー4-(N-フェニルプロピオンアミド)ピペリジンまたは その塩を含む請求項9記載の組成物。
- 1 [2 (4 エチルー4. 5 ジヒドロー5 オキソー1 H テトラゾールー1 ーイル) エチル) 4 (2 ピリジル) 4 [N (2 フルオロフェニル) プロピオンアミド] ピペリジンまたはその塩を含む請求項9記録の

組成物。

- 09 1- [2-(1 H-ビラゾール-1-イル) ェチル) - 4- (2-ビリジル) - 4- [N-(2-フルオロフェニル) プロピオンアミド] ピペリジンまたはその塩を含む請求項 9 記載の 知 応効。
- 08 1- [2- (1 H-ビラゾール-1-イル) ェチル] - 4- (2-ビリジル) - 4- (N-フェニループロピオンアミド) ピペリジンまた はその塩を含む請求項 9 記載の組成物。